Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019234

International filing date: 22 December 2004 (22.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-431988

Filing date: 26 December 2003 (26.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 17 March 2005 (17.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

22. 2. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

2003年12月26日

Date of Application:

特願2003-431988

Application Number:

무

人

[JP2003-431988]

出 願
Applicant(s):

[ST. 10/C]:

出

日本農薬株式会社

特的Comm

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 2月15日

1)1



【書類名】 特許願 【整理番号】 NN04A02

【提出日】平成15年12月26日【あて先】特許庁長官 殿【国際特許分類】C07D231/12

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府河内長野市小山田町345 日本農薬株式会社総合研究所

内

【氏名】 阿部 登

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府河内長野市小山田町345 日本農薬株式会社総合研究所

内

【氏名】 児玉 浩宜

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府河内長野市小山田町345 日本農薬株式会社総合研究所

内

【氏名】 好浦 昭彦

【特許出願人】

【識別番号】 000232623

【住所又は居所】 東京都中央区日本橋1-2-5

【氏名又は名称】 日本農薬株式会社

【代表者】 大内 脩吉

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 068011 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

一般式(II):

【化1】

$$(R)n = (R)^{O} R^{1} R^{2} (O)m \\ N (N)_{k} S R^{5}$$

$$(II)$$

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 及び R^6 は同一又は異なっても良く、水素原子又は C_1 - C_6 アルキル基を示し、 R^5 は C_1 - C_6 アルキル基を示し、 R^5 は R^5

Rは同一又は異なっても良く、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C₁-C₆ア ルキル基、 C₁-C₆アルキルカルボニル基、カルボキシル基、C₁-C₁₂アルコキシカルボニル 基、フェニルカルボニル基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ 基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基又はハロ C_1 - C_6 アル コキシ基から選択される一以上の置換基を有する置換フェニルカルボニル基、ベンジルカ ルボニル基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C₁-C₆アル キル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基又はハロ C_1 - C_6 アルコキシ基から選 択される一以上の置換基を環上に有する置換ベンジルカルボニル基、 $-CON(R^7)R^8$ (式中、 R^7 及び R^8 は同一又は異なっても良く、水素原子、 C_1 - C_6 アルキル基、フェニル 基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C1-C6アルキル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基又はハロ C_1 - C_6 アルコキシ基から選択される 一以上の置換基を有する置換フェニル基、ピリジル基、同一又は異なっても良く、水素原 子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C1-C6アルキル基、 C1-C6アルコキシ基、ハロ C₁-C₆アルキル基又はハロ C₁-C₆アルコキシ基から選択される一以上の置換基を有する置 換ピリジル基、ベンジル基又は同一若しくは異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、 ニトロ基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基又はハロ C_1 -C6アルコキシ基から選択される一以上の置換基を環上に有する置換ベンジル基を示す。) 、 $-\,\mathrm{N}\,$ ($\mathrm{R}^{\,7}$) $-\,\mathrm{C}\,\mathrm{O}\,\mathrm{R}^{\,8}\,$ (式中、 $\mathrm{R}^{\,7}$ 及び $\mathrm{R}^{\,8}$ は前記に同じ。)、フェニル基、同一又は異 なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C1-C6アルキル基、ハロ C1-C6アル キル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基又はハロ C_1 - C_6 アルコキシ基から選択される一以上の置換基 を有する置換フェニル基、フェノキシ基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シア ノ基、ニトロ基、 C₁-C₆アルキル基、ハロ C₁-C₆アルキル基、 C₁-C₆アルコキシ基又はハ ロ C1-C6アルコキシ基から選択される一以上の置換基を有する置換フェノキシ基、ヘテロ アリールオキシ基又は同一若しくは異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基 、 C_1 - C_6 アルキル基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基又はハロ C_1 - C_6 アルコ キシ基から選択される一以上の置換基を有する置換ヘテロアリールオキシ基を示し、 n は $0\sim5$ の整数を示す。又、(R) n はベンゼン環上の隣接する炭素原子上に置換して C_3 -C4アルキレン基又は C3-C4アルケニレン基からなる縮合環を形成することもでき、該縮合 環は環上に同一又は異なっても良く、1以上の置換基R(Rは前記に同じ。)を有するこ ともできる。)で表される安息香酸アミド類とハロゲン化剤とをパラジウム触媒の存在下 に反応させて、一般式(III):

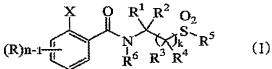
【化2】

$$(R)_{n-1} = \begin{bmatrix} X & O & R^1 & R^2 & (O)_m \\ N & \sqrt{k}_k & S & R^5 \\ R^6 & R^3 & R^4 \end{bmatrix}$$
 (III)

(式中、Xは塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子を示し、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 出訴特 2 0 0 5 - 3 0 1 0 2 9 6

、 R^6 、R、k、m及v n は前記に同じ。)で表される置換安息香酸アミド類とし、次いで、得られた一般式(III)で表される置換安息香酸アミド類を単離して、又は単離せずして、酸化剤と反応させることを特徴とする一般式(I):

【化3】



(式中、X、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、R 、R 及びn は前記に同じ。)で表される 2- ハロゲン化安息香酸アミド類の製造方法。

【請求項2】

Rが、同一又は異なっても良く、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C_{1} - C_{6} アルキル基、 C_{1} - C_{6} アルキルカルボニル基、カルボキシル基、 C_{1} - C_{12} アルコキシカルボニル基、一 C_{1} - C_{12} アルコキシカルボニル基、一 C_{1} - C_{12} - C_{13} - C_{14} - C_{14} - C_{15} - $C_$

【請求項3】

Rが $-CON(R^7)R^8$ (式中、 R^7 及び R^8 は請求項1に同じ。)を示す請求項1記載の製造方法。

【請求項4】

Xがヨウ素原子を示す請求項1乃至3いずれか1項記載の製造方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】 2 - ハロゲン化安息香酸アミド類の製造方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、医薬及び農薬の製造原料又は有効成分として有用な2-ハロゲン化安息香酸アミド類の新規な製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

本発明に関わる2-ハロゲン化安息香酸アミド類は、相当する安息香酸誘導体等を出発原料として順次適当なアミン又はアニリン誘導体とを反応させて製造できることが知られている(例えば、特許文献1、特許文献2、特許文献3、特許文献4及び特許文献5参照)が、本発明の製造方法に関する記載はない。又、相当する原料・中間体の製造方法も知られている(例えば、特許文献6及び特許文献7参照)が、本発明の製造方法が有用である記載及び示唆は全くされていない。

[0003]

【特許文献1】特開平11-240857号公報 (「フタル酸ジアミド誘導体及び 農園芸用殺虫剤並びにその使用方法」)

【特許文献2】特開2001-131141号公報 (「フタラミド誘導体又はその 塩類及び農園芸用殺虫剤並びにその使用方法」)

【特許文献3】特開2001-335563号公報 (「フタラミド誘導体、その中間体及び農園芸用殺虫剤並びにその使用方法」)

【特許文献4】特開2003-034673号公報 (「置換芳香族アミド誘導体、その中間体及び農園芸用殺虫剤並びにその使用方法」)

$[0\ 0\ 0\ 4\]$

【特許文献5】特開2003-12638号公報 (「フタルアミド誘導体及び農園芸用殺虫剤並びにその使用方法」)

【特許文献 6】特開 2 0 0 2 - 3 3 8 5 1 6 号公報 (「2-ハロゲン化安息香酸類の製造方法」)

【特許文献7】特開2002-326989号公報(「フタルイソイミド誘導体の製造方法」)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明に関わる2-ハロゲン化安息香酸アミド類の製造を公知の方法で実施すると常に所望の2-ハロゲン化安息香酸アミド類に加えて、望ましくない置換位置異性体の生成が観察される。その結果、多くの場合、目的物の純度低下がみられた。さらに、置換位置異性体を除去・低減するために何らかの処理を施すことにより、著しい収率の低下を招き、経済性を悪くする場合があった。

本発明は、アミド側鎖にスルホニル基を有する2-ハロゲン化安息香酸アミド類の新規 かつ経済性に優れた製造方法を提供することを課題とするものである。

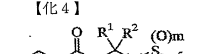
【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明者等は、上記の課題を解決すべく鋭意検討した結果、一般式(I)で表される置換安息香酸アミド類の製造において、一般式(II)で表される安息香酸アミド類とハロゲン化剤とを触媒量のパラジウム触媒の存在下に反応させることにより、位置選択的にハロゲン化された一般式(III)で表されるハロゲン化安息香酸アミド誘導体とした後、一般式(III)で表されるハロゲン化安息香酸アミド誘導体を酸化することを特徴とする一連の製造方法を見出し、本発明を完成するに至った。

[0007]

即ち、本発明は、下記一般式(II):



$$(R)_{n} = \begin{pmatrix} 0 & R^{1} & R^{2} & (0)_{m} \\ N & & & & \\ R^{6} & R^{3} & R^{4} \end{pmatrix}$$
(11)

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 及び R^6 は同一又は異なっても良く、水素原子又は C_1 - C_6 アルキル基を示し、 R^5 は C_1 - C_6 アルキル基を示し、kは1又は2を示し、mは0又は1を示し、

[0008]

Rは同一又は異なっても良く、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C_1 - C_6 ア ルキル基、 C₁-C₆アルキルカルボニル基、カルボキシル基、C₁-C₁₂アルコキシカルボニル 基、フェニルカルボニル基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ 基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基又はハロ C_1 - C_6 アル コキシ基から選択される一以上の置換基を有する置換フェニルカルボニル基、ベンジルカ ルボニル基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C₁-C₆アル キル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基又はハロ C_1 - C_6 アルコキシ基から選 択される一以上の置換基を環上に有する置換ベンジルカルボニル基、

[0009]

 $-CON(R^7)R^8$ (式中、 R^7 及び R^8 は同一又は異なっても良く、水素原子、 C_1 - C_6 ア ルキル基、フェニル基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基又はハロ C_1 - C_6 アルコキ シ基から選択される一以上の置換基を有する置換フェニル基、ピリジル基、同一又は異な っても良く、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基又はハロ C_1 - C_6 アルコキシ基から選択される一以上 の置換基を有する置換ピリジル基、ベンジル基又は同一若しくは異なっても良く、ハロゲ ン原子、シアノ基、ニトロ基、 C_1-C_6 アルキル基、 C_1-C_6 アルコキシ基、ハロ C_1-C_6 アル キル基又はハロ C_1 - C_6 アルコキシ基から選択される一以上の置換基を環上に有する置換べ ンジル基を示す。)、 $-N(R^7)-COR^8$ (式中、 R^7 及び R^8 は前記に同じ。)、

[0010]

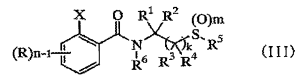
フェニル基、同一又は異なっても良く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C1-C6アル キル基、ハロ C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 アルコキシ基又はハロ C_1 - C_6 アルコキシ基から選 択される一以上の置換基を有する置換フェニル基、フェノキシ基、同一又は異なっても良 く、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 C1-C6アルキル基、ハロ C1-C6アルキル基、 C $_{1}$ - C_{6} アルコキシ基又はハロ C_{1} - C_{6} アルコキシ基から選択される一以上の置換基を有する置 換フェノキシ基、ヘテロアリールオキシ基又は同一若しくは異なっても良く、ハロゲン原 子、シアノ基、ニトロ基、 C₁-C₆アルキル基、ハロ C₁-C₆アルキル基、 C₁-C₆アルコキシ 基又はハロ C₁-C₆アルコキシ基から選択される一以上の置換基を有する置換ヘテロアリー ルオキシ基を示し、

[0011]

nは $0\sim5$ の整数を示す。又、(R) nはベンゼン環上の隣接する炭素原子上に置換して C3-C4アルキレン基又は C3-C4アルケニレン基からなる縮合環を形成することもでき、該 縮合環は環上に同一又は異なっても良く、1以上の置換基R(Rは前記に同じ。)を有す ることもできる。)で表される安息香酸アミド類とハロゲン化剤とをパラジウム触媒の存 在下に反応させて、一般式(III):

[0012]





(式中、Xは塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子を示し、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、R、k、m及びnは前記に同じ。)で表される置換安息香酸アミド類とし、次いで、得られた一般式(III)で表される置換安息香酸アミド類を単離して、又は単離せずして、酸化剤と反応させることを特徴とする一般式(I):

[0013]

【化6】

$$(R)_{n-1} = (I) \times (I) \times (I)$$

(式中、X、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、R 、R 及びn は前記に同じ。)で表される 2- ハロゲン化安息香酸アミド類の製造方法に関するものである。

【発明の効果】

[0014]

本発明によれば、高い選択性を持って所望の位置にハロゲン化された置換安息香酸アミド類を簡便かつ安価に製造・供給することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0015]

以下本発明を詳細に説明する。

本発明の一般式(I)で表される2-ハロゲン化安息香酸アミド類の定義において、「ハロゲン原子」とは塩素原子、臭素原子、沃素原子又はフッ素原子を示し、「 C_1-C_6 アルキル」とは、例えばメチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、n-ブチル、i-ブチル、s-ブチル、t-ブチル、n-ペンチル、n-ペンチル、n-ペンチル、n-ペンチル、n-ペンチル、同一又は異なっても良い1以上のハロゲン原子により置換された直鎖又は分枝状の炭素原子数 $1\sim 6$ 個のアルキル基を示し、「1000円のアルキル基を示し、「100円のアルキル基を示し、「100円のアルキルン」とはプロピレン、トリメチレン、メチルプロピレン、テトラメチレン等の直鎖又は分枝状の炭素原子数100円のアルケニレン」とは、直鎖又は分枝状の分子中に二重結合を有する炭素原子数100円のアルケニレン基を示す。

[0016]

「ヘテロアリールオキシ基」とは、窒素原子を $1 \sim 3$ 個環上に有する 6 員複素環イルオキシ基を示し、例えば 2 ーピリジルオキシ基、 3 ーピリジルオキシ基、 4 ーピリダジニルオキシ基、 2 ーピリミジニルオキシ基、 4 ーピリミジニルオキシ基、 4 ーピリミジニルオキシ基、 4 ーピリミジニルオキシ基、 4 ーピリミジニルオキシ基、 4 ーピリミジニルオキシ基、 4 ーピリミジニルオキシ基等を例示することができる。

$[0\ 0\ 1\ 7]$

本発明の2-ハロゲン化安息香酸アミド類の製造方法を図式的に示すと、以下の通り示される。

即ち、一般式(II)で表される安息香酸アミド類とハロゲン化剤をパラジウム触媒の存在下、適当な不活性溶媒の存在下又は不存在下に反応させることにより、一般式(III)で表される置換安息香酸アミド類とし、該置換安息香酸アミド誘導体(III)を単離し、又は単離せずして、適当な不活性溶媒の存在下又は不存在下に、触媒の存在下又は不存在下に、酸化剤と反応させることにより、一般式(I)で表される置換安息香酸アミド類を製造することができる。

[0018]

一般式(II)で表される化合物から一般式(III)で表される化合物を製造する工程で使用するパラジウム触媒としては、例えば酢酸パラジウム、塩化パラジウム、ヨウ化パラジウム、硝酸パラジウム、パラジウムアセチルアセトナート等の2価のパラジウム及びそれらとの配位子として、例えばアセトニトリル、トリフェニルホスフィン、ベンゾニトリル等の配位したパラジウム錯体を用いることができ、これらのパラジウム触媒は単独で使用しても二種以上を混合して使用しても良い。

[0019]

パラジウム触媒の使用量は、一般式(II)で表される安息香酸類に対して触媒量で良く、通常 1/100000 当量~ 1/2 当量程度であり、好ましくは 1/100000 当量~ 1/100 当量程度であり、より好ましくは 1/100000 当量~ 1/100 当量程度である。本反応で用いるハロゲン化剤としては、 12 、

[0020]

本反応で使用する不活性溶媒としては、本反応の進行を著しく阻害しないものであれば良く、特に制限はないが、酢酸等の有機酸系溶媒、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等のエーテル系溶媒、アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル系溶媒、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン等のアミド系溶媒、トルエン等の芳香族系溶媒、酢酸エチル等のエステル系溶媒、メチルエチルケトン等のケトン系溶媒、クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、水等が使用できる。これらの溶媒は単独で又は二種以上を混合して使用す

ることもできる。

[0021]

本反応の反応温度は室温から溶媒の沸点の範囲で実施することができるが、好ましくは約40 \mathbb{C} ~約200 \mathbb{C} 、より好ましくは約50 \mathbb{C} ~約120 \mathbb{C} 0 間である。本反応においては、必要に応じて溶解助剤、補助触媒、酸化剤、配位化合物、金属塩類等の添加剤を使用することもでき、例えば、酢酸ナトリウム、酢酸銅、ベンゾニトリル、トリフェニルホスフィン、過ヨウ素酸、過酸化水素、水等を挙げることができる。

反応終了後、目的物を含む反応系から常法に従って単離すれば良く、必要に応じて再結晶、カラムクロマトグラフィー等で精製することにより目的物を製造することができる。又は、必要に応じて濃縮、抽出、洗浄・分液等で精製することにより、単離することなく次工程へ供することができる。

[0022]

一般式(III)で表される化合物から一般式(I)で表される化合物を製造する工程で使用する不活性溶媒としては、本反応の進行を著しく阻害しないものであれば良く、例えば塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類、ヘキサン、ヘプタン等の脂肪族炭化水素系溶媒、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒、酢酸等の有機酸系溶媒、メタノール、エタノール、ブタノール等のアルコール系溶媒、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン等のアミド系溶媒及び水等を使用できる。これらの溶媒は単独で又は二種以上を混合して使用することもできる。

[0023]

酸化剤としては、例えばメタクロロ過安息香酸、過酢酸、過ギ酸等の過酸類、メタ過ヨウ素酸カリウム、次亜塩素酸ナトリウム、過硫酸水素カリウム(商品名:オキソン)、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過酸化水素、過ホウ酸ナトリウム、N-クロロコハク酸イミド、N-グロモコハク酸イミド等を例示することができ、その使用量は、基質とする化合物がスルフィド体の場合と、スルホキシド体の場合で異なるが、基質とする化合物がスルフィド体の場合には、一般式(III)で表される置換安息香酸アミド誘導体に対して、 $2\sim5$ 当量の範囲から適宜選択して使用すれば良く、基質とする化合物がスルホキシド体の場合には、一般式(III)で表される置換安息香酸アミド誘導体に対して、 $1\sim2$ 当量の範囲から適宜選択して使用すれば良い。

[0024]

触媒としては、タングステン酸、モリブデン酸、バナジウム酸及びそれらの塩、又は有機酸、無機酸を用いることができ、有機酸としてはギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、シュウ酸、アジピン酸、ドデカン二酸、ラウリン酸、ステアリン酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、マレイン酸、安息香酸、フタル酸等のカルボン酸類、メタンスルホン酸、1, 3 ープロパンジスルホン酸、p ートルエンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸等のスルホン酸類等を挙げることができ、無機酸としては硫酸、ホウ酸等を挙げることができる。触媒の使用量は、一般式(III)で表される安息香酸アミド類に対して、通常1/10000 当量3 当量程度であり、好ましくは1/10003 当量程度である。これらの触媒は単独で又は二種以上を混合して使用することもできる。

[0025]

反応温度は-50℃~使用する溶媒の沸点域で行えば良く、反応時間は、反応規模及び反応温度等により一定しないが、数分乃至48時間の範囲である。

反応後、目的物である一般式(I)の化合物を単離するには、反応混合物より結晶化した後、濾過・水洗すればよく、目的物である一般式(I)で表される化合物が得られる。そのままでも十分な品質であることもあるが、必要ならば前記反応溶媒を用いて、洗浄又は再結晶等の手段で精製することができる。

[0026]

中間体である前記一般式(II)で示される化合物は公知の方法に準じて製造することが

できる。その内、Rが-CON(R^7) R^8 を示し、その置換位置がオルト位である-般式(II-1) 又は(II-1) で表される化合物は、前記の特許文献 $1\sim7$ 等に記載の方法に準じて、例えば下記製造方法 1 及び 2 に従って製造できる。

【化8】

製造方法1:

(上記式(IV)、(V)、(VI-1)、(VI-2)、(VII-1)、(VII-2)、(VIII)、(II-1)及び(II-1)中の、R、R 1 、R 2 、R 3 、R 4 、R 5 、R 7 、R 8 、k、m及びnは前記で定義した通りである。)

[0027]

一般式(IV)で示されるフタル酸無水物誘導体と一般式(V)で示されるアミン類を不活性溶媒及び塩基の存在下又は非存在下に反応させることにより一般式(VI-1)で表される化合物とし、該化合物(VI-1)を単離し又は単離せずして、 R^6 が水素原子を示す化合物(VI-1)の場合、塩基の存在下又は不存在下、不活性溶媒中で縮合剤の存在下に縮合反応を行い、一般式(VII-1)で表される化合物とし、該化合物(VII-1)を単離し又は単離せずして、触媒の存在下又は不存在下、不活性溶媒の存在下に一般式(VIII)で表されるアミン誘導体と反応させることにより一般式(II-1)で表される安息香酸アミド類を製造することができ、 R^6 が水素原子以外の置換基を示す化合物(VI-1)の場合、塩基の存在下又は不存在下、縮合剤の存在下に不活性溶媒中で一般式(VIII)で示されるアミン類と縮合させることにより、一般式(II-1)で表される安息香酸アミド類を製造することができる。

[0028]

又、一般式(IV)で示されるフタル酸無水物誘導体と一般式(VIII)で示されるアミン類を不活性溶媒及び塩基の存在下又は非存在下に反応させることにより、一般式(VI-2)で表される化合物とし、該化合物(VI-2)を単離し又は単離せずして、 \mathbb{R}^8 が水素原子を示す化合物(VI-2)の場合、塩基の存在下又は不存在下、不活性溶媒中で縮合剤の存

在下に縮合反応を行い、一般式 (VII-2) で表される化合物とし、該化合物 (VII-2) を単離し又は単離せずして、触媒の存在下又は不存在下、不活性溶媒の存在下に一般式(V) で表されるアミン誘導体と反応させることにより、一般式(II-1)で表される安息 香酸アミド類を製造することができ、 R^8 が水素原子以外の置換基を示す化合物(VI-2) の場合、塩基の存在下又は不存在下、縮合剤の存在下に不活性溶媒中で一般式 (V) で 表されるアミン誘導体と縮合させることにより、一般式(II-1)で表される安息香酸ア ミド類を製造することができる。

[0029]

又、一般式(II-1)中のmの定義で、mが1を示す一般式(II-1')で表される化 合物は、mが0を示す一般式(II-1)で表される化合物を単離し又は単離せずして、不 活性溶媒中で、触媒の存在下又は不存在下に酸化剤で酸化反応を行うことにより製造する こともできる。又、一般式(II-1')で表される化合物は、一般式(VII-1)中の ${
m m}$ の 定義で、mが0を示す一般式(VII-1)で表される化合物を単離し又は単離せずして、 不活性溶媒中で、触媒の存在下又は不存在下に一般式(VIII)で示されるアミン類および 酸化剤を同時に、又は交互に反応させることによっても製造することができる。又、一般 式($\mathrm{II}-1$ ')で表される化合物は、一般式($\mathrm{VII}-2$)で表される化合物を単離し又は単 離せずして、不活性溶媒中で、触媒の存在下又は不存在下に、一般式(V)中のmの定義 で、mが0を示す一般式(V)で示されるアミン類および酸化剤を同時に、又は交互に反 応させることによっても製造することができる。

[0030]

1-1. 一般式 (IV) →一般式 (VI-1) 又は一般式 (VI-2)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、本反応に直接関与しないものであれば特に限 定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒、アセトン、 メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶媒、クロロホルム、ジクロ ロメタン、1,2一ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、酢 酸メチル、酢酸エチル等のエステル系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサン等のエーテル系溶媒、アセトニトリル等のニトリル系溶媒、N, N-ジメチルホ ルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン等のアミド系溶媒、 ジメチルスルホキシド、水、ピリジン等の極性溶媒等を挙げることができ、これらの不活 性溶媒は単独で又は2種類以上を混合して使用することができる。

本反応で使用できる塩基としては、例えば水素化ナトリウム等のアルカリ金属水素化物 、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸 カリウム等のアルカリ金属炭酸塩、ピリジン、DBU(1, 8-ジアザビシクロ[5.4. 0] -7-ウンデセン)、トリエチルアミン等の有機塩基類等を挙げることができ、その 使用量は一般に式(IV)で表されるフタル酸無水物に対して触媒量から過剰モルの範囲で 適宜選択して反応を行えばよい。

[0031]

本反応は等モル反応であるので一般式(IV)で表される酸無水物及び一般式(V)又は 一般式(VIII)で表されるアミンを等モル使用すればよいが、いずれかの反応剤を過剰に 使用することもでき、好ましくはアミン類(V)又は(VIII)を少し過剰に使用するのが よい。

反応温度は−50℃から使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好まし くは0℃~60℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度により一定しないが 、数分から48時間の範囲である。

反応後、一般式(VI-1)又は(VI-2)の化合物は単離することなく、反応液をその まま次工程の反応に供することができる。又、単離・精製が必要な場合には、反応終了後 、目的物を含む反応系から、常法に従って単離すれば良く、必要に応じて再結晶、カラム クロマトグラフィー等で精製することにより一般式(VI-1)又は(VI-2)の化合物を 製造することができる。

中間体である化合物 (V) は特開2001-163854号公報又は特開2002-1

05046号公報記載の方法に準じて合成できる。

[0032]

1-2. 一般式 (VI-1) 又は一般式 (VI-2) →一般式 (II-1)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、本反応に直接関与しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶媒、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2一ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、アセトニトリル等のニトリル系溶媒、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン等のアミド系溶媒、ジメチルスルホキシド、ピリジン等の極性溶媒等を挙げることができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種類以上を混合して使用することができる。

本反応で使用する縮合剤としては、通常のアミド製造に使用されるものであれば良く、例えば向山試薬(ヨウ化2-クロローN-メチルピリジニウム)、DCC(1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド)、CDI(カルボニルジイミダゾール)、DEPC(シアノリン酸ジエチル)等を例示することができ、その使用量は一般式(VI-1)又は一般式(VI-2)で表されるフタルアミド類に対して等モル乃至過剰モルの範囲から適宜選択して使用すれば良い。本反応で使用できる塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩、ピリジン、DBU(1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン)、トリエチルアミン等の有機塩基類等を挙げることができ、その使用量は一般に式(VI-1)又は一般式(VI-2)で表されるフタルアミド類に対して等モル乃至過剰モルの範囲から適宜選択して反応を行えばよい。

[0033]

本反応は等モル反応であるので一般式(VI-1)又は一般式(VI-2)で表されるフタルアミド類及び一般式(V)又は一般式(VIII)で表されるアミンを等モル使用すればよいが、いずれかの反応剤を過剰に使用することもできる。

反応温度は-50℃から使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは0℃~60℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度により一定しないが、数分から48時間の範囲である。

反応後、一般式(II-1)の化合物は単離することなく、反応液をそのまま次工程の反応に供することができる。又、単離・精製が必要な場合には、反応終了後、目的物を含む反応系から、常法に従って単離すれば良く、必要に応じて再結晶、カラムクロマトグラフィー等で精製することにより一般式(II-1)の化合物を製造することができる。

[0034]

1-3. 一般式 (VI-1) →一般式 (VII-1) 又は一般式 (VI-2) →一般式 (VII-2)

本反応は、例えば J. Med. Chem., 10, 982 (1967) に記載の方法に従って目的物を製造することができる。本反応で使用できる脱水縮合剤としては、無水酢酸、トリフルオロ酢酸無水物等の酸無水物類、クロロギ酸メチル、クロロギ酸エチル等のクロロギ酸エステル類等が使用でき、その使用量は、一般式 (VI-1) 又は (VI-2) で表される化合物に対して等モル乃至過剰モルの範囲で適宜選択して反応すれば良い。

本反応で使用できる塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩、ピリジン、DBU(1,8-ジアザビシクロ $\begin{bmatrix} 5.4.0 \end{bmatrix} - 7 - ウンデセン)、トリエチルアミン等の有機塩基類等を挙げることができ、その使用量は一般式(<math>VI-1$)又は(VI-2)で表される化合物に対して等モルから過剰モルの範囲で適宜選択して反応を行えばよい。

[0035]

本反応で使用できる不活性溶媒としては、本反応に直接関与しないものであれば特に限 定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒、アセトン、 メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶媒、クロロホルム、ジクロロメタン、1, 2—ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル系溶媒、ジエチルエーテル、メチルターシャリーブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、アセトニトリル等のニトリル系溶媒、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン等のアミド系溶媒、ジメチルスルホキシド、水、ピリジン等の極性溶媒等を挙げることができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種類以上を混合して使用することができる。

反応温度は-50℃から使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは0℃~60℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度により一定しないが、数分から48時間の範囲である。

反応後、一般式(VII-1)又は(VII-2)の化合物は単離することなく、反応液をそのまま次工程の反応に供することができる。又、単離・精製が必要な場合には、反応終了後、目的物を含む反応系から、常法に従って単離すれば良く、必要に応じて再結晶、カラムクロマトグラフィー等で精製することにより一般式(VII-1)又は(VII-2)の化合物を製造することができる。

[0036]

1-4. 一般式 (VII-1) 又は一般式 (VII-2) →一般式 (II-1)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、本反応に直接関与しないものであれば特に限定されず、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶媒、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2一ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル系溶媒、ジエチルエーテル、メチルターシャリーブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、アセトニトリル等のニトリル系溶媒、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン等のアミド系溶媒、ジメチルスルホキシド、水、ピリジン等の極性溶媒等を挙げることができ、これらの不活性溶媒は単独で又は2種類以上を混合して使用することができる。

本反応で使用できる触媒としては、有機酸、無機酸を用いることができ、有機酸としては酢酸、プロピオン酸、酪酸、シュウ酸、アジピン酸、ドデカン二酸、ラウリン酸、ステアリン酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、マレイン酸、安息香酸、フタル酸等のカルボン酸類、メタンスルホン酸、1,3ープロパンジスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸等のスルホン酸類等を挙げることができ、無機酸としては塩酸、硫酸、硝酸、炭酸等を挙げることができる。その使用量は一般に式(VII-1)又は式(VII-2)で表される化合物に対して触媒量から過剰モルの範囲で適宜選択して反応を行えばよい。

[0037]

本反応は等モル反応であるので一般式(VII-1)又は一般式(VII-2)で表される化合物及び一般式(V)又は一般式(VIII)で表されるアミン類を等モル使用すればよいが、いずれかの反応剤を過剰に使用することもできる。

反応温度は-50℃から使用する不活性溶媒の沸点域の範囲で適宜行えばよく、好ましくは0℃~60℃の範囲である。反応時間は反応の規模及び反応温度により一定しないが、数分から48時間の範囲である。

反応後、目的物である一般式(II-1)の化合物は単離することなく、反応液をそのまま次工程の反応に供することができる。又、単離・精製が必要な場合には、反応混合物より結晶化した後、濾過・水洗すればよく、目的物である一般式(II-1)で表される化合物が得られる。そのままでも十分な品質であることもあるが、必要ならば前記反応溶媒を用いて、洗浄又は再結晶等の手段で精製することができる。

[0038]

1-5. 一般式 (II-1) → 一般式 (II-1')

本反応で使用できる不活性溶媒としては、本反応の進行を著しく阻害しないものであれば良く、例えば塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル系溶媒、ヘキサン、ヘプタン等の脂肪族炭化水素系溶媒、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒、酢酸等の有機酸系溶媒、メタノール、エタノール、ブタノール等のアルコール系溶媒、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン等のアミド系溶媒及び水等を使用できる。これらの溶媒は単独で又は二種以上を混合して使用することもできる。

[0039]

酸化剤としては、例えばメタクロロ過安息香酸、過酢酸、過ギ酸等の過酸類、メタ過ヨウ素酸カリウム、次亜塩素酸ナトリウム、過硫酸水素カリウム(オキソン)、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過酸化水素、過ホウ酸ナトリウム、N-クロロコハク酸イミド、N-ブロモコハク酸イミド等を例示することができ、その使用量は、一般式(II-1)中のmの定義で、mが 0 を示す一般式(II-1)で表される化合物に対して、 $1\sim2$ 当量の範囲から適宜選択して使用すれば良い。

[0040]

触媒としては、タングステン酸、モリブデン酸、バナジウム酸及びそれらの塩、又は有機酸、無機酸を用いることができ、有機酸としてはギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、シュウ酸、アジピン酸、ドデカン二酸、ラウリン酸、ステアリン酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、マレイン酸、安息香酸、フタル酸等のカルボン酸類、メタンスルホン酸、1,3 ープロパンジスルホン酸、p-hルエンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸等のスルホン酸類等を挙げることができ、無機酸としては硫酸、ホウ酸等を挙げることができる。触媒の使用量は、一般式(II-1)で表される化合物に対して、通常1/10000当量-3当量程度であり、好ましくは1/10003当量程度である。これらの触媒は単独で又は二種以上を混合して使用することもできる。

[0041]

反応温度は-50℃~使用する溶媒の沸点域で行えば良く、反応時間は、反応規模及び 反応温度等により一定しないが、数分乃至48時間の範囲である。

反応後、目的物である一般式(II-1)の化合物は単離することなく、反応液をそのまま次工程の反応に供することができる。又、単離・精製が必要な場合には、反応混合物より結晶化した後、濾過・水洗すればよく、目的物である一般式(II-1)で表される化合物が得られる。そのままでも十分な品質であることもあるが、必要ならば前記反応溶媒を用いて、洗浄又は再結晶等の手段で精製することができる。

[0042]

1-6. 一般式 (VII-1) 又は一般式 (VII-2) →一般式 (II-1')

本反応で使用できる不活性溶媒としては、本反応の進行を著しく阻害しないものであれば良く、例えば塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル系溶媒、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系溶媒、酢酸等の有機酸系溶媒、メタノール、エタノール、ブタノール等のアルコール系溶媒、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン等のアミド系溶媒及び水等を使用できる。これらの溶媒は単独で又は二種以上を混合して使用することもできる。

[0043]

本反応は等モル反応であるので一般式(VII-1)又は一般式(VII-2)で表される化合物及び一般式(V)又は一般式(VIII)で表されるアミン類を等モル使用すればよいが、いずれかの反応剤を過剰に使用することもできる。

本反応で使用できる触媒としては、タングステン酸、モリブデン酸、バナジウム酸及びそれらの塩、又有機酸、無機酸を用いることができ、有機酸としてはギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、シュウ酸、アジピン酸、ドデカン二酸、ラウリン酸、ステアリン酸、トリ

フルオロ酢酸、フマル酸、マレイン酸、安息香酸、フタル酸等のカルボン酸類、メタンスルホン酸、1, 3 ープロパンジスルホン酸、p ートルエンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸等のスルホン酸類等を挙げることができ、無機酸としては塩酸、硫酸、硝酸、炭酸、ホウ酸等を挙げることができる。その使用量は一般に式(VII-1)又は式(VII-2)で表される化合物に対して通常 1/1000 当量 3 当量程度であり、好ましくは 1/1000 当量 1 当量程度である。これらの触媒は単独で又は二種以上を混合して使用することもできる。

[0044]

酸化剤としては、例えばメタクロロ過安息香酸、過酢酸、過ギ酸等の過酸類、メタ過ヨウ素酸カリウム、次亜塩素酸ナトリウム、過硫酸水素カリウム(オキソン)、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過酸化水素、過ホウ酸ナトリウム、N-0000円のでは、N-000円のでは、N-00円のでは、N-00円のでは、N-00円のでは、N-00円のでは、N-00円のであることができ、その使用量は、一般式(N-00円ので表される化合物に対して、N-00円の範囲がら適宜選択して使用すれば良い。

[0045]

反応温度は-50℃~使用する溶媒の沸点域で行えば良く、反応時間は、反応規模及び 反応温度等により一定しないが、数分乃至48時間の範囲である。

反応後、目的物である一般式(II-1')の化合物は単離することなく、反応液をそのまま次工程の反応に供することができる。又、単離・精製が必要な場合には、反応混合物より結晶化した後、濾過・水洗すればよく、目的物である一般式(II-1')で表される化合物が得られる。そのままでも十分な品質であることもあるが、必要ならば前記反応溶媒を用いて、洗浄又は再結晶等の手段で精製することができる。

[0046]

製造方法2:

【化9】

(上記式 (V) 、 (VII-1) 、 (VII-2) 、 (VIII) 、 (IX) 、 (II-1) 及び (II-1) 中の、R、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁷、R⁸、k、m及びnは前記で定義した通りである。)

本反応の中間体である一般式 (IX) で表されるフタル酸ジクロリドは、対応するフタル 出証特2005-3010296 酸無水物より公知の方法により製造することができる。例えば、Organic Syntheses Coll.vol.2,528、又は J.Org.Chem.,1973,38,2557等記載の方法に準じて合成できる。

[0047]

一般式(IX)で示されるフタル酸ジクロリドと、一般式(V)中の R^6 の定義で、 R^6 が水素原子で示される一般式(V)で表されるアミン類とを不活性溶媒及び塩基の存在下又は非存在下に反応させることにより一般式(VII-1)で表される化合物とし、該化合物(VII-1)を単離し又は単離せずして、触媒の存在下又は不存在下、不活性溶媒の存在下に一般式(VIII)で表されるアミン誘導体と反応させることにより一般式(II-1)で表される安息香酸アミド類を製造することができる。

[0048]

又、一般式(IX)で示されるフタル酸ジクロリドと、一般式(VIII)中の R^8 の定義で、 R^8 が水素原子で示される一般式(VIII)で表されるアミン類とを不活性溶媒及び塩基の存在下又は非存在下に反応させることにより一般式(VII-2)で表される化合物とし、該化合物(VII-2)を単離し又は単離せずして、触媒の存在下又は不存在下、不活性溶媒の存在下に一般式(V)で表されるアミン誘導体と反応させることにより一般式(II -1)で表される安息香酸アミド類を製造することができる。

[0049]

又、一般式(II-1)中のmの定義で、mが1を示す一般式(II-1')で表される化合物は、mが0を示す一般式(II-1)で表される化合物を単離し又は単離せずして、不活性溶媒中で、触媒の存在下又は不存在下に酸化剤で酸化反応を行うことにより製造することもできる。又、一般式(II-1')で表される化合物は、一般式(VII-1)中のmの定義で、mが0を示す一般式(VII-1)で表される化合物を単離し又は単離せずして、不活性溶媒中で、触媒の存在下又は不存在下に一般式(VIII)で示されるアミン類および酸化剤を同時に、又は交互に反応させることによっても製造することができる。又、一般式(II-1')で表される化合物は、一般式(VII-2)で表される化合物を単離し又は単離せずして、不活性溶媒中で、触媒の存在下又は不存在下に、一般式(V)中のmの定義で、mが0を示す一般式(V)で示されるアミン類および酸化剤を同時に、又は交互に反応させることによっても製造することができる。

[0050]

2-1. 一般式 (IX) → 一般式 (VII-1) 又は一般式 (VII-2)

本反応は、例えば特開2002-326989号公報に記載の方法に従って目的物を製造することができる。

2-2. 一般式 (VII-1) 又は一般式 (VII-2) →一般式 (II-1)

本反応は、製造方法1-4と同様にすることにより目的物を製造することができる。

2-3. 一般式 (II-1) →一般式 (II-1')

本反応は、製造方法1-5と同様にすることにより目的物を製造することができる。

2-4. 一般式 (VII-1) 又は一般式 (VII-2) → 一般式 (II-1')

本反応は、製造方法1-6と同様にすることにより目的物を製造することができる。

【実施例】

[0051]

以下本発明を実施例、参考例によりさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例 1. 2-3-ド-6-メチル-N-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルホニル) エチル] ベンズアミドの製造。

2-メチル-N- [1,1-ジメチル-2-(メチルチオ)エチル] ベンズアミド(2.37g)、テトラヒドロフラン(20mL)、N-ヨードコハク酸イミド(2.30g)及び酢酸パラジウム(0.22g)の混合物を70℃に加熱し、2時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、得られた濃縮物を1,2-ジクロロエタン(20mL)に溶解した。この溶液をチオ硫酸ナトリウム水溶液及び水で洗浄後、得られた2-ヨード-6-メチル-N-

[1,1-ijy+n-2-(y+n+t)] ベンズアミドを含む有機層をそのまま次工程に用いた。この溶液に酢酸(0.60g)及び濃硫酸(0.20g)を添加し、得られた混合物に35%過酸化水素(1.17g)を加えた。60%で1時間攪拌した後、35%過酸化水素(1.46g)を同温度で滴下し、3時間攪拌した。その後、反応混合物に亜硫酸ナトリウム水溶液を同温度で滴下して過剰の酸化剤を分解させた。反応混合物を冷却した後、水酸化ナトリウム水溶液で中和し、溶媒を濃縮後、析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を3.24g(収率82%)得た。

物性:融点134~136℃。

[0052]

 $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルチオ) エチル]-N^1-(2-メチルー4-ペンタフルオロエチルフェニル)-1,2-ベンゼンジカルボキサミド(2.37g)、テトラヒドロフラン(20mL)、Nーヨードコハク酸イミド(1.13g)及び酢酸パラジウム(0.11g)の混合物を70℃に加熱し、2時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、得られた濃縮物を1,2-ジクロロエタン(20mL)に溶解した。この溶液をチオ硫酸ナトリウム水溶液及び水で洗浄後、得られた<math>N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルフィニル)エチル]-3-ヨード-N^1-(2-メチル-4-ペンタフルオロエチルフェニル)-1,2-ベンゼンジカルボキサミドを含む有機層をそのまま次工程に用いた。この溶液に酢酸(0.30g)及び濃硫酸(0.10g)を添加し、得られた混合物に35%過酸化水素(0.58g)を加えた。60℃で1時間攪拌した後、35%過酸化水素(0.73g)を同温度で滴下し、3時間攪拌した。その後、反応混合物に亜硫酸ナトリウム水溶液を同温度で滴下して過剰の酸化剤を分解させた。反応混合物を冷却した後、水酸化ナトリウム水溶液で中和し、溶媒を濃縮後、析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を2.56g(収率81%)得た。$

物性:融点143~144℃。

[0053]

実施例 3. $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルホニル)$ エチル] $-3-ヨード-N^1-(2,3,4-トリクロロフェニル)-1,2-ベンゼンジカルボキサミドの製造$

 $N^2-[1,1-ijy+n-2-(y+n)]$ エチル] $-N^1-(2,3,4-1)$ - N - 1, 2 - ベンゼンジカルボキサミド (195.0g) 、 N, N - iyy チルアセトアミド $(780\,\mathrm{mL})$ 、 1, 3 - iy ヨード-5, 5 - iyy チルヒダントイン (91.44g) 及び酢酸パラジウム (1.90g) の混合物を 80 C に加熱し、3時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、得られた濃縮物を 1,2-i D - 1 ロエタン $(780\,\mathrm{mL})$ に溶解した。この溶液をチオ硫酸ナトリウム水溶液及び水で洗浄後、得られた $N^2-[1,1-i$ y チルー2 - (y+n) スルフィニル)エチル] -3-i - -1 - -1 - -1 - -1 2 - ベンゼンジカルボキサミドを含む有機層をそのまま次工程に用いた。この溶液にギ酸 (19.44g) 及び濃硫酸 (16.57g) を添加し、得られた混合物に 35% 過酸化水素 (49.25g) を 60% で滴下した。同温度で1時間攪拌した後、反応混合物に亜硫酸ナトリウム水溶液を加えて過剰の酸化剤を分解させた。反応混合物を冷却した後、水酸化ナトリウム水溶液で中和し、析出した結晶を 3過、水洗、乾燥し、表題の化合物を 211.45g (収率 83%)得た。

物性:融点239~241℃。

[0054]

実施例 4. $N^2-[1,1-iy+n-2-(x+n)]$ エチル] -3-i+n $N^1-\{2-x+n-4-[1,2,2,2-r+i]$ フェニル $N^1-\{2-x+n-4-[1,2,2]\}$ フェニル $N^1-\{2-x+n-4-[1,2]\}$ フェニル $N^1-\{2-x+n-4-[1,2]\}$

 $N^2 - [1, 1 - \mathcal{V} + \mathcal{V} - 2 - (\mathcal{V} + \mathcal{V} + \mathcal{V}) - \mathcal{V}] - N^1 - (2 - \mathcal{V} + \mathcal{V})$

-4-[1,2,2,2-テトラフルオロ-1-(トリフルオロメチル)エチル]フェニ |u|=1, 2-ベンゼンジカルボキサミド (2.80g)、N, N-ジメチルアセトアミ ド (12mL)、1,3-ジョード-5,5-ジメチルヒダントイン(1.1g)及び 酢酸パラジウム (2.5 mg) の混合物を80℃に加熱し、2時間攪拌した。溶媒を減圧 留去し、得られた濃縮物を1,2-ジクロロエタン(12mL)に溶解した。この溶液をチ オ硫酸ナトリウム水溶液及び水で洗浄後、得られた \mathbb{N}^2- [1, 1-ジメチルー2-(メ ーテトラフルオロー1ー (トリフルオロメチル) エチル] フェニル ー1, 2ーベンゼン ジカルボキサミドを含む有機層をそのまま次工程に用いた。この溶液にギ酸(0.24g)及び濃硫酸(0.10g)を添加し、得られた混合物に35%過酸化水素(0.60g)を60℃で滴下した。同温度で1時間攪拌した後、反応混合物に亜硫酸ナトリウム水溶 液を加えて過剰の酸化剤を分解させた。反応混合物を冷却した後、水酸化ナトリウム水溶 液で中和し、析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を3.07g(収率87 %) 得た。

物性:融点213~217℃。

[0055]

実施例 5. $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルホニル) エチル] -3-ヨードー$ $N^{1} \{2- ext{$\neq$}1-4-[1,\ 2,\ 2,\ 2- ext{\neq}1-1-($ ル) エチル] フェニル -1, 2-ベンゼンジカルボキサミドの製造。

 N^2- [1,1-ジメチル-2- (メチルスルフィニル) エチル] $-N^1 \{2-$ メチル -4-[1, 2, 2, 2ーテトラフルオロー1ー(トリフルオロメチル)エチル]フェニ $|\mathcal{N}| = 1$, 2 -ベンゼンジカルボキサミド (7.00g)、 \mathbb{N} , $\mathbb{N} -$ ジメチルアセトアミ ド (28mL)、1,3-ジョード-5,5-ジメチルヒダントイン(2.81g)及び 酢酸パラジウム (8.7 mg) の混合物を80℃に加熱し、3時間攪拌した。溶媒を減圧 留去し、得られた濃縮物をクロロベンゼン(21mL)に溶解した。この溶液をチオ硫酸ナ トリウム水溶液及び水で洗浄後、得られた N^2- [1,1-ジメチルー2-(メチルスルフ ルオロー1ー(トリフルオロメチル)エチル]フェニル -1,2-ベンゼンジカルボキ サミドを含む有機層をそのまま次工程に用いた。この溶液にギ酸(0.60g)及び濃硫 酸 (0.52g) を添加し、得られた混合物に35%過酸化水素 (1.51g) を80℃ で滴下した。同温度で3時間攪拌した後、反応混合物に亜硫酸ナトリウム水溶液を加えて 過剰の酸化剤を分解させた。反応混合物を徐々に冷却した後、水酸化ナトリウム水溶液で 中和し、析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を7.73g(収率87%) 得た。

[0056]

実施例 $6. N^2 - [1, 1-ジメチルー2-(メチルスルホニル) エチル] - 3 - ヨードー$ $N^{1} \{2- ext{${} ext{$<}}2- ext{$<}-1 \{1,\ 2,\ 2,\ 2- ext{${} ext{$<}}-1 \{1,\ 2,\ 2,\ 2- ext{$<}\}$ ル) エチル] フェニル - 1, 2 - ベンゼンジカルボキサミドの製造。

 N^2- [1,1-ジメチル-2- (メチルスルフィニル) エチル] $-N^1 \{2-$ メチル -4-[1, 2, 2, 2-テトラフルオロー1-(トリフルオロメチル) エチル] フェニ $|\mathcal{N}| = 1$, $2 - \text{V} = \text{$ (14mL)、1,3-ジョード-5,5-ジメチルヒダントイン(1.4g)及び酢酸 パラジウム (4.4mg) の混合物を80℃に加熱し、4時間攪拌した。溶媒を減圧留去 し、得られた濃縮物をクロロベンゼン (11mL) に溶解した。この溶液を亜硫酸ナトリウ ム水溶液及び水で洗浄後、得られた N^2- [1,1-ジメチルー2- (メチルスルフィニル -1- (トリフルオロメチル) エチル] フェニル -1, 2-ベンゼンジカルボキサミド を含む有機層をそのまま次工程に用いた。この溶液にN, N-ジメチルアセトアミド (2 mL)、ギ酸(0.3g)及び濃硫酸(0.25g)を添加し、得られた混合物に35% 過酸化水素(0.76g)を70℃で滴下した。同温度で3時間攪拌した後、反応混合物 に亜硫酸ナトリウム水溶液を加えて過剰の酸化剤を分解させた。反応混合物を徐々に冷却した後、水酸化ナトリウム水溶液で中和し、析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を3.90g(収率88%)得た。

[0057]

実施例 7. $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルホニル) エチル] -3-ヨードー <math>N^1-\{2-メチル-4-[1,2,2,2-rトラフルオロ-1-(トリフルオロメチル) エチル] フェニル<math>\{-1,2-ベンゼンジカルボキサミドの製造。$

 $N^2-[1,1-ijx+n-2-(x+n)xn-1-in]-N^1-\{2-x+n-4-[1,2,2,2-r]-in]-1-(in)xn-1-(in)xn-1-in]-1-(in)xn$

[0058]

実施例 8. $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルホニル)$ エチル] $-3-ヨード-N^1-\{2-メチル-4-[1,2,2,2-rトラフルオロ-1-(トリフルオロメチル)$ エチル] フェニル $\}$ -1, 2-ベンゼンジカルボキサミドの製造。

 $N^2-[1,1-ijx+n-2-(x+n)xn-1-in]-N^1-[2-x+n-4-[1,2,2,2-r-1]-n]-1-(-1)xn-1-x+n]-1-(-1)x-1-n-1-(-1)x-1$

[0059]

中間体である前記一般式(II)で示される化合物は公知の方法に準じて製造することができるが、その内、Rが-CON(R⁷)R⁸を示し、その置換位置がオルト位である一般式(II-1)又は(II-1')で表される化合物の製造を参考例として示す。

参考例 $1. N^2 - [1, 1-ジメチル-2-(メチルチオ) エチル] - N^1 - <math>\{2-メチル-4-[1, 2, 2, 2-テトラフルオロ-1-(トリフルオロメチル) エチル] フェニル<math>\{-1, 2-ベンゼンジカルボキサミドの製造。$

フタル酸無水物 (14.42g)及び1,2-ジクロロエタン (58mL)の混合物に、2-メチル-1-メチルチオー2-プロパンアミン (11.61g)及びトリエチルア

ミン (1.97g) の混合物を 50 $\mathbb C$ で滴下した。同温度で 30 分間攪拌して $\mathbb N$ ー $\mathbb N$ 1 ー $\mathbb N$ - $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 2 ー $\mathbb N$ 3 ー $\mathbb N$ 5 ー $\mathbb N$ 6 ー $\mathbb N$ 7 ー $\mathbb N$ 6 ー $\mathbb N$ 7 ー $\mathbb N$ 6 ー $\mathbb N$ 6 ー $\mathbb N$ 7 ー $\mathbb N$ 7 ー $\mathbb N$ 6 ー $\mathbb N$ 7 ー \mathbb

[0060]

参考例 2. $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルフィニル) エチル] - N^1-\{2-メチル-4-[1,2,2,2-テトラフルオロー1-(トリフルオロメチル) エチル] フェニル - 1,2-ベンゼンジカルボキサミドの製造。$

フタル酸無水物 (14.42g) 及び1,2-ジクロロエタン (58mL) の混合物に 、 2 ーメチルー 1 ーメチルチオー 2 ープロパンアミン(11.61g)及びトリエチルア ミン (1.97g) の混合物を50℃で滴下した。同温度で30分間攪拌してN-[1, 1-ジメチル-2-(メチルチオ)エチル]フタルアミド酸を調製した。この混合物に重 炭酸ナトリウム水溶液 (9.81g/101mL) を40℃で滴下し、その後、クロロギ 酸メチル(11.04g)を同温度で滴下した。滴下終了後、反応混合物を50℃で1時 間攪拌し、有機層を分液して、N-[1,1-ジメチルー2-(メチルチオ)エチル]イ ソフタルイミドの1,2ージクロロエタン溶液を調製した。この混合物を、2ーメチルー 4-[1, 2, 2, 2-テトラフルオロ-1-(トリフルオロメチル)エチル]アニリン (25.45g)、濃塩酸(0.49g)及び1,2-ジクロロエタン(14.4mL) の混合物に60 \mathbb{C} で滴下し、その後、65 \mathbb{C} で30分間攪拌して、 \mathbb{N}^2- [1, 1-ジメ チルー2ー (メチルチオ) エチル] $-N^1-\{2-メチルー4-\{1,2,2,2-テト\}\}$ ラフルオロー1ー(トリフルオロメチル)エチル フェニル -1,2-ベンゼンジカル ボキサミドの1, 2-ジクロロエタン溶液を調製した。この混合物にギ酸(0.94g) を加えた後、35%過酸化水素(10.41g)を60℃で滴下した。滴下終了後、60 ℃で1時間攪拌した後、得られた反応混合物に同温度で亜硫酸ナトリウム水溶液を滴下し て過剰の酸化剤を分解した。次いで、重炭酸ナトリウム水溶液を加えて中和した後、有機 層を分液し、得られた有機層を徐々に20℃まで冷却した。析出した結晶をろ過、水洗、 乾燥し、表題の化合物を43.89g(収率83%)得た。

[0061]

参考例 3. $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルフィニル) エチル] - N^1-(2,3,4-トリクロロフェニル) -1,2-ベンゼンジカルボキサミドの製造。$

水酸化ナトリウム水溶液(40.39g/300mL)、2-メチルー1-メチルチオー2ープロパンアミン(61.66g)及びクロロホルム(300mL)の混合物に、フタル酸ジクロリド(100.0g)を25℃以下で滴下した。滴下終了後、20℃で30分間攪拌し、有機層を分液して、Nー[1,1-ジメチルー2ー(メチルチオ)エチル]イソフタルイミドの1,2-ジクロロエタン溶液を調製した。2,3,4-トリクロロアニリン(91.93g)、パラトルエンスルホン酸一水和物(2.34g)及びクロロホルム(75mL)の混合物に60℃で、先に調製したイソフタルイミド溶液を滴下し、その後30分間攪拌した。次いで、ギ酸(2.27g)を加えた後、還流加熱下に35%過酸化水素(52.66g)をゆっくりと滴下し、その後、60℃で3時間攪拌した。得られた反応混合物に同温度で亜硫酸ナトリウム水溶液を滴下して過剰の酸化剤を分解した。次いで、重炭酸ナトリウム水溶液を加えて中和した後、有機層を分液し、得られた有機層を60℃に加熱した。ここにヘプタン(800mL)を滴下した後、徐々に20℃まで冷

却した。析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を202.44g(収率89%)得た。

[0062]

参考例 4. $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルフィニル) エチル] - N^1-\{2-メチル-4-[1,2,2,2-テトラフルオロー1-(トリフルオロメチル) エチル] フェニル<math>\{-1,2-ベンゼンジカルボキサミドの製造。$

水酸化ナトリウム水溶液(7.59g/55mL)、2-メチルー1-メチルチオー2-プロパンアミン(11.03g)及び1,2-ジクロロエタン(55mL)の混合物に、フタル酸ジクロリド(18.78g)を40 ℃以下で滴下した。滴下終了後、40 ℃で30分間攪拌し、有機層を分液して、N-[1,1-ジメチルー2-(メチルチオ)エチル]イソフタルイミドの1,2-ジクロロエタン溶液を調製した。2-メチルー4-[1,2,2,2-テトラフルオロー1-(トリフルオロメチル)エチル]アニリン(24.18g)、パラトルエンスルホン酸ー水和物(0.44g)及び1,2-ジクロロエタン(13.75mL)の混合物に60 ℃で、先に調製したイソフタルイミド溶液及び35%過酸化水素(9.89g)をゆっくりと同時滴下し、その後、60 ℃で1時間攪拌した。得られた反応混合物に同温度で亜硫酸ナトリウム水溶液を滴下して過剰の酸化剤を分解した。次いで、重炭酸ナトリウム水溶液を加えて中和した後、有機層を分液し、得られた有機層を徐々に20 ℃まで冷却した。析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を41.70g (収率83%)得た。

[0063]

水酸化ナトリウム(17.78g)及び重炭酸ナトリウム(35.57g)を水(253 mL)に溶解し、ここに2-メチル-1-メチルチオ-2-プロパンアミン(53g)及び1,2-ジクロロエタン(253 mL)を加えた混合物に、フタル酸ジクロリド(85.95g)を40 で以下で滴下した。滴下終了後、40 でで30分間攪拌し、有機層を分液して、N-[1,1-ジメチル-2-(メチルチオ)エチル]イソフタルイミドの1,2-ジクロロエタン溶液を調製した。2-メチル-4-[1,2,2,2-テトラフルオロ-1-(トリフルオロメチル)エチル]アニリン(110.7g)、パラトルエンスルホン酸一水和物(2.01g)及び1,2-ジクロロエタン(40 mL)の混合物に60 で、先に調製したイソフタルイミド溶液及び35%過酸化水素(45.27g)をゆっくりと同時滴下し、その後、60 で3時間攪拌した。得られた反応混合物に同温度で亜硫酸ナトリウム水溶液を滴下して過剰の酸化剤を分解した。次いで、重炭酸ナトリウム水溶液を加えて中和した後、有機層を分液し、得られた有機層を徐々に20 でまで冷却した。析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を184.11g(収率80%)得た。

[0064]

参考例 6. $N^2-[1,1-ジメチル-2-(メチルスルフィニル) エチル] - N^1-\{2-メチル-4-[1,2,2,2-テトラフルオロー1-(トリフルオロメチル) エチル] フェニル - 1,2-ベンゼンジカルボキサミドの製造。$

水酸化ナトリウム (0.83g) 及び重炭酸ナトリウム (1.66g) を水 (12mL) に溶解し、ここに 2-メチルー1-メチルチオー2-プロパンアミン (2.62g) 及びクロロベンゼン (12mL) を加えた混合物に、フタル酸ジクロリド (4g) を 40 ℃以下で滴下した。滴下終了後、40 ℃で 30 分間攪拌し、塩化ナトリウム (1.73g) を添加した後、有機層を分液して、N-[1,1-ジメチルー2-(メチルチオ) エチル] イソフタルイミドのクロロベンゼン溶液を調製した。2-メチルー4-[1,2,2,2-テトラフルオロー1-(トリフルオロメチル) エチル] アニリン (5.15g)、パラトルエンスルホン酸一水和物 (0.09g) 及びクロロベンゼン (3mL) の混合物に 50 ℃で、先に調製したイソフタルイミド溶液及び 15 %過酸化水素 (4.9g) をゆっ

くりと交互滴下し、その後、60℃で3時間攪拌した。得られた反応混合物に同温度で亜硫酸ナトリウム水溶液を滴下して過剰の酸化剤を分解した。次いで、重炭酸ナトリウム水溶液を加えて中和した後、得られた混合物を徐々に20℃まで冷却した。析出した結晶をろ過、水洗、乾燥し、表題の化合物を9.06g(収率85%)得た。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】アミド側鎖にスルホニル基を有する2-ハロゲン化安息香酸アミド類の新規製造方法を提供する。

【解決手段】 安息香酸アミド類とハロゲン化剤とをパラジウム触媒の存在下に反応させて置換安息香酸アミド類とし、次いで、得られた置換安息香酸アミド類を単離して、又は単離せずして、酸化剤と反応させることを特徴とする一般式(I)

【化1】

$$(R)_{n-1} \xrightarrow{I} (R)_{R^{1}} (R)_{R^{2}} (R)_{R^{3}} (R)_{R^{4}} (R)_{R^{5}} ($$

【効果】 高い選択性を持って所望の位置にハロゲン化された置換安息香酸アミド類を簡便かつ安価に製造・供給することができる。

特願2003-431988

出願人履歴情報

識別番号

[000232623]

1. 変更年月日

1990年 8月 9日

[変更理由]

新規登録

東京都中央区日本橋1丁目2番5号 住 所 氏 名

日本農薬株式会社